# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

A4

(11)Publication number:

63-032492

(43)Date of publication of application: 12.02.1988

(51)Int.CI.

C12P 7/42 //(C12P 7/42 C12R 1:46

(21)Application number: 61-177346

(71)Applicant:

**AGENCY OF IND SCIENCE & TECHNOL** 

(22)Date of filing:

28.07.1986

(72)Inventor:

YAMAZAKI YUKINAE MAEDA HIDEKATSU

# (54) PRODUCTION OF LEVOROTATORY OPTICALLY ACTIVE ISOMER OF MANDELIC ACID BY ENZYMATIC PROCESS

(57)Abstract:

PURPOSE: To enable the production of levorotatory mandelic acid useful as a raw material or synthetic intermediate for pharmaceuticals, in high efficiency, from benzoylformic acid, by using an enzyme extracted from microorganism belonging to Streptococus genus.

CONSTITUTION: The objective benzoylformic acid reductase can be produced by culturing Streptococcus faecalis (IFO 12964) e.g. in tomato juice medium at 30° C for 15W25 hr under shaking, collecting the microbial cells and disintegrating the cells by ultrasonic treatment, etc.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## 19 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

## ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-32492

@Int\_Cl\_4

識別記号

厅内整理番号

母公開 昭和63年(1988) 2月12日

// C 12 P 7/42 C 12 P 7/42 C 12 R 1:46)

7236-4B

審査請求 有 発明の数

発明の数 1 (全5頁)

9発明の名称

酵素法によるマンデル酸の左旋性光学活性体の製造方法

②特 願 昭61-177346

**砂出** 願 昭61(1986)7月28日

の発明者 山崎

肾 辛 的

茨城県筑波郡谷田部町東1丁目1番3号 工業技術院微生

物工業技術研究所内

砂発明 者

田 盆

英 勝

茨城県筑波郡谷田部町東1丁目1番3号 工業技術院微生

物工業技術研究所内

①出 顋 人

工業技術院長

東京都千代田区霞が関1丁目3番1号

20指定代理人

工業技術院徵生物工業技術研究所長

### 明 粗 書

### 1. 発明の名称

酵素法によるマンデル酸の左旋性光学活性 体の製造方法

## 2. 特許請求の範囲

(1):ストレプトコックス属細菌の菌体から抽出したペンゾイルギ酸還元酵素の存在下、還元型のニコチンアミド・アデニン・ジヌクレオチドを用いてペンゾイルギ酸を還元することを特徴とするマンデル酸の左旋性光学活性体の製造方法。

## 3.発明の詳細な説明

## 〔技術分野〕

本発明は、ペニシリン系やセファロスポリ系抗生物質又はエフェドリン等の交感神経作用薬等の医薬品の原料もしくは合成中間体として有用なマンデル酸の左旋性光学活性体((A)-左旋性マンデル酸)(以下、単に左旋性マンデル酸という)を酵素を利用して工業的に有利に製造する方法に関するものである。

## (従来技術)

左旋性のマンデル酸の製造法としては、ラセミ体の分別結晶による光学分割法、クロマトグラフィーによる光学分割法、有機化学的な不斉合成法等が知られているが、これらの方法は、操作が煩雑であるとか、収率が低い、生成物の高光純度が低い等の欠点を有している。

一方、左旋性のマンデル酸を得るために、ベンソイルギ酸を微生物菌体を用いて不斉還元する方法 (特別昭57~198095号公報) も知られている。この方法によれば、前記の公知方法の欠点は除去される。ものの、微生物のプロテアーゼによる自己消化のための活性低下が避けられず、また菌体内成分や培地成分による製品の汚染・純度低下の問題等が残る。

## [目 的]

そこで、本発明者らは、 微生物菌体を用いずに、 微生物から取出した酵素を用いてベンゾイルギ酸 を還元して左旋性マンデル酸を製造すべく鋭意研 究を重ねた結果、ストレプトコックス属に属する 微生物から取出した酵素がその目的に適合するこ とを見出し、本発明を完成するに到った。

#### . (構成)

即ち、本発明によれば、ストレプトコックス属 細菌の菌体から抽出したペンゾイルギ酸還元酵素 の存在下、還元型のニコチンアミド・アデニン・ジ ヌクレオチドを用いてペンゾイルギ酸を還元する ことを特徴とするマンデル酸の左旋性光学活性体 の製造方法が提供される。

本発明は、ストレプトコックス属に属し、ベンソイルギ酸還元酵素生産能を有する細菌に含まれているベンゾイルギ酸還元酵素(以下、単に酵素Aという)を抽出し、この酵素Aの存在下、還元型のニコチンアミド・アデニン・ジムクレオチド(NADH)を還元剤として用いて次式の反応を触媒させて左旋性マンデル酸を合成することを骨子とするものである。

て考慮しなければならない。(1) ベンゾイルギ酸 遠元酵素、(2) NADH再生システム、及び(3) 反応 の実施条件の3つである。まず(1)のペンゾイルギ 酸退元酵素はストレプトコックス属の緻菌の菌体 を破壊し抽出することによって調製する。このた めに用いる菌株として、何えばストレプトコック ス ファエカリス(Streptococcus faecales)が挙 げられる。培地及び培養条件としては菌体の増殖 が良く、目的の酵素活性が高いのであればどのよ うなものでもよく、例えば、トマトジュース培地 を用いて30℃で15~25時間 綴とう培養するなどの 方法が挙げられる。集菌した菌体の破壊には超音 彼処理など通常の方法を用いればよく、このよう にして可溶化された目的酵素を精製するためには、 アフィニティークロマトグラフィーやイオン交換 クロマトグラフィーなど通常の方法を用いればよ い。この精製は、必らずしも目的酵素を単一の蛋 白質として単離するほどに行うことを必要としな い。普通には、菌体に由来する低分子成分、多糖 類、核酸及びプロテアーゼやNADHオキシダーゼな

本発明の特徴は次の通りである。即ち、本発明 によれば純化した酵素を使用しているため、他の 酵素の作用による(+)-異性体の副生がなく生成 する左旋性マンデル酸は、完全に100%の光学純度 を有する。また副反応や代謝による基質や生成物 "の消費がないから、反応収率は極めて高く、反応 「混合物のガスクロマトグラフィーによる分析では 反応条件によればほぼ100%の変換収率が達成され ていることが明らかにされているほか、結晶化の **収率も通例85%以上であり、95%近い値に達する場** 合もある。本発明における生成物は反応に無関係 な苗体成分や焙焼成分によって汚染されることが なく、有機溶媒による抽出物を認縮後ただ再結晶 するのみで容易に鈍品とすることができる。さら に、反応被として適当な級衝液を使用すれば、 NAD<sup>+</sup>のNADHへの再生系を共存させるという実際の 使用条件下においては、反応被のpH変動はほとん どなく、pHの維持・関節のためのめんどうな操作 を必要としない。

本発明を実施するにあたっては次の3点につい

どの妨害作用をなす酵素を除いて、比活性を1000 /mg程度に上昇させたものでも十分である。この ためには例えば色素結合機脂によるアフィニティ クロマトグラフィーが効果的である。しかし本発 -明は、これらの記述によって何ら限定されるもの ではない。次に(2)のNADH再生システムは、ベン ソイルギ酸に対するNADHの使用量が等モル又はそ れ以上である場合には必要ない。しかし、NADHの コストの点からそのような使用法は実際にはあり えず、反応産物の酸化型NAD(NAD\*)をその場で遂 元してNADHに再生するようにして使用しなければ ならない。このためにNADK再生システムが必要で ある。このようなシステムとしては、亜ニチオン 酸ナトリウムによる化学的な還元システム、電解 遠元を利用するシステム、アルコール脱水楽辞楽、 グルコース脱水素酵素又はギ酸脱水素酵素などの 脱水素酵素を利用するシステムなどがあり、場合 に応じて適当なシステムを使用すればよい。最後 に、(3)の実施条件について説明する。まず級衝 被を選定するが、中性付近で通常用いられるもの

ならどのようなものでもよく、例えばリン酸経費 液やトリス・塩酸酸鬱液などが挙げられる。 緩衝 液の濃度は数mMから2~300mMの範囲で適当に選べ ばよい。これよりも高速皮であってもさしつかえ ない。pHは4から8の間の遊当な値とする。どの値 にするかは、実施にあたって要求される反応速度 と酵素の安定性及びNADH再生システムのそのpHに 対する適合性を考慮しで決定する。本発明に用い るペンゾイルギ酸遠元酵素の至適pHは4.5付近で あり、また加熱に対して最も安定となるpHは5.8 ~6.0である。しかしNADNが酸性において不安定 であることを考えると、あまりpHを低くすること は好ましくないここの経衝板にベンゾイルギ酸を ナトリウム塩やカリウム塩など適当な塩の形とし て溶解させる。その濃度は、ミカエリス定数 (30℃. pH7.5で3.3mH)の10倍程度(約30mHないし は0.5%)から100倍程度(約300mMないし5%)とする ことが実際的である。もちろんこの範囲以上でも 以下でもさしつかえない。NADH(又はNAD\*)の雑席 は使用するNADH再生システムの活性強度や安定性 及び全反応速度として要求される反応速度等を考 慮して遊当に決定すればよいが、普通には、ベン ゾイルギ酸還元酵素におけるミカエリス定数(30 て、oH7.5で35μM)の10~100倍程度の濃度とすれ ば十分である。もちろんこれよりもはるかに低い 値にして、回転数(ターンオーバーナンバー)を向 上させることもさしつかえない。次にNADH再生シ ステムに必要な試薬又は益質を反応液に添加する。 例えばアルコール脱水素酵素を再生システムに使 用する場合には、その酵素の基質であるエタノー ルを添加する。護度としては、原料のペンゾイル ギ酸の濃度以上であって、かつ再生反応が円滑に 進行するような濃度とする。なお、ペンソイルギ 酸と再生反応用基質を反応被に添加するにあたっ ては、反応開始前に一度に全量を添加してもよく、 また反応の進行に伴って逐次回分派加するように してもよい。このようにして原料のベンソイルギ 酸、NADH(又はNAD\*)及び再生反応用の試薬又は基 質を溶解させた反応波の準備ができたら、酵素を 添加して反応を開始する。その前に安定化剤とし

て0.1~2mH程度のメルカプトエタノール及び/又 ば0.05%程度の牛血清やアルブミンを添加してお くことが望ましい場合がある。またメルカプトエ タノールの代りにジチオスレイトールを用いても よい。ペンゾイルギ酸還元酵素及び再生反応を酵 素法で行う場合のその酵素のそれぞれの使用量は、 要求される反応速度に応じて適当に決めればよい。 なお、基質、酵素の混合順序は上の通りである必 要はなく、場合に応じて適当に行えばよい。反応 温度の上限は40℃付近とする。これより高温だと ベンゾイルギ酸還元酵素の失活がすみやかである。 通常は30℃前後で反応を行うとよい。反応が完結 するまでに要する時間は用いた酵素量によって速 ってくることは当然である。反応終了後生成物の 左旋性マンデル酸を単離するのには、有機熔媒抽 出など通常の方法を応用すればよい。何えば、反 応掖を希塩酸や希硫酸などでpH2~1の酸性とし、 次で食塩などの塩を飽和濃度にまで溶かしこんだ 酢酸エチルやエーテルなどで抽出を行うと、反応 絃中のマンデル酸はほぼ定量的に回収される。有

機層を分け取り、溶媒を留出した残渣を熟したベ ンゼンなどに溶解させ、必要があれば活性炭処理 を施した上で熱濾過を行い、滤液を冷却すれば左 旋性マンデル酸の美麗な板状品を得る。

### [寒游例]

次に実施例について本発明をさらに詳細に説明 する。

### 実施例 1

ストレプトコックス ファエカリス(Streptococcus faecalis IFO 12964)をトマトジュース・妻芽エキス・CoSO4の培地で通気撹拌培養した。30℃で24時間培養後、集菌し、菌体を超音波処理してベンゾイルギ酸還元酵素を抽出した。これをMatrex Red A樹脂を充填したカラムによるアフィニティクロマトグラフィーと、DEAE-セファローズカラムによるイオン交換クロマトグラフィーを順次行って比活性911U/mgの標品を得た。このものの一部(67U)をとり、0.5%の牛血清アルブミンと2mMのメルカプトエタノールを含む15mMリン酸緩衝液(pH6.3)の15mgに溶解させておいた。一方、1gのベンゾ

イルギ酸と0.26gNaOH、及び3.9mgのエタノール を0.1Mリン酸緩縮液(pH7.5)の20mgと温和して、 INNaOHにてpHを7.5に阿節した。上記pH7.5のリン 酸緩衝液で約100m & に希釈後、250mgのNADH、15m 9 の上記群素被、0.333m 8 の酵母アルコール脱水 **崇藤素感渇液(350U、ペーリンガー社製)及び1Mの** メルカプトエタノール水格板O.26mgを加え、最 後に上記リン殻模衡液(pH7.5、0.1K)で全量を133 a & とした。トルエン0.6a & を加え密栓して30℃ に2日放置した。 6NHC g の5m g を加えてpHを2以下 とし、次で塩化ナトリウムを飽和になるまで溶解 させた。これを200ml. 200ml及び100mlの酢酸 エチルで3回抽出した。抽出時に析出した不溶分 はセライトを遮過助剤として用いて遮去した。有 **拠層を合せ、硫酸ナドリウム上で一夜乾燥した。** 硫酸ナトリウムを濾別し、溶蝶を減圧留去して得 られた結晶性残液を沸とうペンゼンの約50mlkに とかした。少量の活性炭を加えて熱時に濾過し、 遮波を室辺に放履しておくと790mgの板状晶を与 えた。 母被を追踪してさらに 64mmの 結晶を得た。

えて中和した。上記提衡被で約100mgに希釈後、 250mgのNADH、67Uのペンゾイルギ酸還元酵素を含 む15mKリン殻緩衡被の15mg (pR6.3;酵素の他に. 0.5%の牛血清アルブミンと2mHのメルカプトエタ ノールを含む)、140mgのギ酸脱水素酵素凍結乾燥 物(80U、ペーリンガー社製)及び1Mのメルカプト エタノール水溶液の0.26mgを加え、最後に上記 0.1Nリン酸経筒被で全量を133mgとした。トルエ ン0.5 m 2 を加えて密栓し、30℃に2日間保った。 生成したマンデル酸を実施例1と同様にして抽出 して結晶化を行い(活性炭処理ははぶいた)、総計 940mgの板状晶を得た(収率93%)。mp133~134℃。 IRスペクトルと比旋光度((α) \* = -150° (C=1.1、 水)}は標準品のデータに一致した。また実施例! と同様にして100%R-エナンチオマーから成ること を確認した。

## 実施例3

1gのベンソイルギ酸を約5m g の水にとかし、2N NaOHで中和した。0.2Mのグルコース、0.2MのNaC g 、2mM のメルカプトエタノール、及び0.05%の牛血清ア

収率84%。mp(134~135℃)とIRスペクトルはア ルドリッチ社から購入した(R)-(-)-マンデル 酸の標準品のそれに一致した。また比旋光度は [α] \* = -149\* (C=1.0、水)であり、標準品の比 旋光度に一致した。さらに光学純度を精密に決定 するために、サンプルの少量をジアゾメタンでメ チル化し、次で(R)-(+)-メトキシトリフルオ ロフェニルアセチルクロライドでジアステレオメ リックなHTPAエステルとしてガスクロマトグラフ ィーで分析した(カラム:化学結合型0V-1キャピラ リーカラム、0.25mm×25m:キャリヤーガス:へり ウム、入口圧:1.4kg/cd、入口流速:80m & /min、 カラム温度:175℃;保存時間:R-エナンチオマーに ついて14.70分、S-エナンチオマーについて、 15.45分)。 その結果、本例において合成されたマ ンデル酸は1005R-エナンチオマーから成ることを 確認した。

### 实施例 2

1gのペンゾイルギ酸と1.5gのギ酸を0.1kリン酸 設衡被(pH7.5)の20m 2 と混和し、等量のNaOHを加

ルブミンを含む0.1 Kリン酸硬衡液(pH7.5)の160 ■ 4 を加えた。これにNADHの250mgを添加し、次で 88Uのグルコース脱水素酵素(天野製薬製)及び64U のベンゾイルギ酸脱水素酵素を少量の緩衝液溶液 として添加した。よく損搾して均一溶液とした後、 トルエン0.8 m 4 を加えて密栓し、30℃に24時間放 置した。生成したマンデル酸を実施例1と同様に して抽出して結晶化を行い、総計902mgの板状晶 を得た(収率89%)、mp132~134℃、(α)<sup>6,6</sup> = -149° (C=1.0、水)。

## 実施例4

ベンゾイルギ酸の2.5gとギ酸の2.3gを2mNのメルカプトエタノールを含む15mKのリン酸緩衝液(pH6.3)の約20mgと提和し、次でNaOHの約2.7gを加えて中和した。ベンゾイルギ酸還元酵素56U、0.5%牛血清アルブミン及び2mNメルカプトエタノールを含む上記リン酸緩衝液の21mgを加えた。1NNaOHでpH7.5に調整し、NADH250mgとギ飲脱水棄酵素の薬結乾燥粉末70mg(80U、ベーリンガー社製)を加え均一溶液とした。全被量は45mgとなった。

トルエン1mgを添加し、栓をして30℃に42時間保った。5NHC g 約2.5mgを加えて、pH < 2とし、NaC g を飽和になるように溶かし、酢酸エチルの150mg、150mg及び100mgで3回抽出した。有機磨を合し、実施例1と同様に処理、結晶化させて、左旋性マンデル酸の板状晶2.30gを得た。収率91%、mp133℃、[α]。7=-150.5°(C=1.04、水)。

## 〔効 果〕

以上のように、本発明によれば、ベンゾイルギ 酸を原料とし左旋性マンデル酸を光学純度100%で かつ高収率で製造することができる。

特許出願人 工業技術院長 飯 塚 幸 三 指定代理人 工業技術院做生物工業技術研究所長 佐 藤 昭 雄